# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-081423

(43) Date of publication of application: 25.04.1986

(51)Int.CI.

CO8G 59/20 CO8G 59/50 CO8K 3/22 CO8L 63/00 CO9D C09.1 3/16 D06M 11/12 D06M 13/36 DO6M 15/55 D06M 15/693 D21H 1/04 D21H 1/34

(21)Application number: 59-201880

(71)Applicant: MITSUI TOATSU CHEM INC

(22)Date of filing:

28.09.1984

(72)Inventor: KOIKE HIROYUKI

**MORITA MORIJI** 

YAMAGUCHI TERUHIRO

### (54) THERMOSETTING COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled composition useful as a coating compound, etc., having a faint smell, normal temperature curing properties, low-temperature workability, providing a cured material having improved heat resistance, comprising an epoxy resin having plural epoxy groups in the molecule, an aminobenzylamine, and an aromatic

CONSTITUTION: (A) (i) 100W30wt% epoxy resin (preferably amine type epoxy resin, etc.) containing ·3 epoxy groups in one molecule and (ii) 0W70wt% epoxy resin containing · 2 epoxy groups in one molecule are blended with (B) (i) 95W50pts.wt. aminobenzylamine (paraamino derivative alone or a mixture of it and metaamino derivative) and (ii) preferably 20W50pts.wt. aromatic diamine (e.g., 3,5-diethyltoluene-2,4-diamine, etc.) in a ratio of preferably 0.8W1.2H of NH2 group in the component B to one epoxy group in the component A, to give the aimed thermosetting composition. Addition of Sb2O3 and rubber improves more thermal aging resistance and toughness.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## 19日本国特許庁(JP)

## ⑪特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-81423

@Int.Cl.4	識別記号	厅内整理番号		❸公開	昭和61年(19	86) 4月25日
C 08 G 59/20 59/50	101	6946—4 J 6946—4 J				
C 08 K 3/22 C 08 L 63/00	ČĂM	6681 — 4 J 6946 — 4 J				
# C 09 D 3/58 C 09 J 3/16		6516-4 J 7102-4 J				
D 06 M 11/12 13/36 15/55		8521-4L 6768-4L 6768-4L				
15/693 D 21 H 1/04		6768-4L 7199-4L			<b>-</b>	
1/34		7199-4L	審査請求	未請求	発明の数 4	(全8頁)

## の発明の名称 熱硬化性組成物

②特 顧 昭59-201880

②出 顋 昭59(1984)9月28日

鎌倉市台4-5-45 7多発明 者 小 池 裕 之 眀 森 田 次 横須賀市秋谷4571-11 個発 宏 山口 彰 鎌倉市材木座1-13-24 母発

①出 願 人 三井東圧化学株式会社 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

②代 理 人 弁理士 井上 雅生

#### 明和多

### 1.充明の名称

热硬化性组成物

#### 2.特許請求の範囲

- (1) (a) 1分子中に3個以上のエポキシ族を有するエポキン樹脂 100~30重量%、1分子中に2個以下のエポキシ族を有するエポキシ樹脂 0~70重量%からなるエポキシ樹脂、ならびに
- (b) アミノベンジルアミン類および芳香族ジアミン類を含有してなることを特徴とする慈硬化性組込物。
- (2) (a) 1分子中に3個以上のエポキシ店を有するエポキシ樹脂 100~30重量%、1分子中に2個以下のエポキシ基を有するエポキシ樹脂 0~70重量%からなるエポキシ樹脂、
- (b) アミノベンジルアミン類および芳香族ジアミン類、 ならびに
- (c) 三酸化アンチモン、

を含有してなることを特徴とする結硬化性制収 物。

- (3) (a) 1分子中に3個以上のエポキシ基を有するエポキシ樹脂 100~30重量%、1分子中に2個以下のエポキシ基を有するエポキシ樹脂 0~70重量%からなるエポキシ樹脂、
- (b) アミノベンジルアミン類および芳香族ジアミン類、ならびに
- (c) ゴム、

を含有してなることを特徴とする熱硬化性組成 物。

- (4) (a) 1分子中に3個以上のエポキン塔を有するエポキン樹脂 100~30低度%、1分子中に2個
   ・以下のエポキン基を有するエポキン樹脂 0~70重量%からなるエポキン樹脂、
  - (b) アミノベンジルアミン類および芳香族ジアミン類、
  - (c) 三酸化アンチモン、ならびに
  - (d) ゴム.

を合有してなることを特徴とする結硬化性組成物。

3. 発明の詳細な説明

# 特開昭61-81423(2)

産業上の利用分野

本意明は見気が少なく、常温での硬化性、低温 作業性にすぐれ、かつ耐熱性にすぐれた硬化物を 与える熱硬化性組成物に関する。

#### 従来の技術

常級硬化型のエポキン樹脂組成物は紫料用、接

作利用、性型用等に広く用いられている。しかし

従来用いられている常温硬化型のエポキシ樹脂組

成物は臭気が強かったり、硬化中に空気中の炭酸

ガスを吸収して硬化不良を起したり、また得られ

る硬化物の耐熱性が悪かったりするために用途が

構限されていた。

このような欠点を解決するために硬化剤の分子 量を大きくしたり、あるいは硬化剤として芳香族 アミン化合物を用いるなどが過寒され、一部実用 化されている。しかし、それらを用いると樹脂組 成物の粘度が高くなり、作業性の点で新たな問題 が生じたり、硬化物の耐熱性が低下したり、また 硬化連度が小になるなどの欠点も生じている。

例えば、メタアミノベンジルアミンと、ピス

た。そこで、適当な有機溶剤を使用することも試みられたが、硬化時有機溶剤を稼散させる際、安全に、公害上の問題がある他、樹脂部分に気他を生じ、接着性、強料密力性、成形物強度を労化させる。

又、メタアミノベンジルアミンを変性して液状アダクトとして用いることも以みられたが、従来の例では接着性が低下するなど、充分なものは得られていない。

そこで、本発明者はパラアミノベンジルアミン を単独又はメタアミノベンジルアミンと併用して 用いることにより、硬化性及び耐熱性がさらに向 上することを見出し本出願人により先に出願した。

本発明は、常區での硬化性、低温作業性、硬化 物の耐熱性、耐熱労化性、観性をさらに改良した 熱硬化性組成物に関するものである。

すなわち、本角明は、芳香族ジアミン類をメタ ・パラ混合体のアミノベンジルアミンは勿論メタ アミノベンジルアミン単独とでも、ある剤合で混合することにより、混合物が常温で被状になるこ フェノールAジグリンジルエーテルからなる組成物が提安されている(米国特許 3,317,468号)が、この種の組成物は常穏における硬化速度が小さく、かつ得られる硬化物の耐熱性が劣るという欠点がある。

発明が解決しようとする問題点

そこで、木発明者は鋭意検討の結果、ビスフェノールAジグリシジルエーテルに変え、1分子中に3個以上のエポキン構能もままままり制能100~30重量%と、1分子中に2個以下のエポキン基を有するエポキシ樹脂 0~70重量%からなるエポキシ樹脂を使用することにより、上紀欠点が改良され、常温硬化速度が速く、耐熱性も著しく向上した熱硬化性組成物の得られることを見出した。

しかしながら、一方の硬化剤として用いられる メタアミノベンジルアミンは、触点が約40℃で、 常温で関体状で組成物中への均一混合性が悪く、 混合が不充分である場合には、エポキシ樹脂との 反応が均一に速やかに進行せず、後着性、強料密 着性、成形物強度が充分発揮されない欠点があっ

とを着目し、接着剤、強料、注型品等に使用を試みた。 芳香族ジアミン類は、常識で単独では硬化性を示さないにもかかわらず、アミノベンジルアミン類との割合物はエポキシ樹脂との反応が均一に速やかに進行するとともに、アミノベンジルアミン類と同等以上の常温硬化性および耐熱性を発揮しうるという事実を見出した。

さらに、三酸化アンチモンの添加が熱劣化を防止するためにきわめて効果的であること、 およびアクリル系、 シリコン系等からなるゴムの添加が、 耐衝撃性の向上にきわめて有効であることを 見出し、 木免明を完成したものである。

周温点を解決するための手段・作用

本発明は,

- (1) (a) 1分子中に3例以上のエポキシ塔を有するエポキシ樹脂(00~30重量%、1分子中に2個以下のエポキシ塩を有するエポキシ樹脂 0~70重量%からなるエポキシ樹脂、ならびに
- (b) アミノベンジルアミン類および芳香族ジァミン類を含有してなることを特徴とする熱硬化性組

# 特開昭61-81423(3)

成物。

- (2) (a) 1分子中に3例以上のエポキシ抜を引するエポキシ樹脂 100~30重量%、1分子中に2個以下のエポキシ基を有するエポキシ樹脂 0~70取 登%からなるエポキシ樹脂.
- (b) アミノベンジルアミン類および芳香族ジアミン類, ならびに
- (c) 三酸化アンチモン、

を合有してなることを特徴とする熱硬化性組成 畑。

- (3) (a) 1分子中に3個以上のエポキン落を有するエポキン樹脂 100~30重量%、1分子中に2個以下のエポキン族を有するエポキン樹脂 0~79重量%からなるエポキン樹脂.
- (b) アミノベンジルアミン類および芳香族ジアミン類、 ならびに
- (c) ゴム.

を含有してなることを特徴とする熱硬化性組成 物。

(4) (a) 1分子中に3個以上のエポキシ基を有す

リン、エピプロムヒドリン**などのエピ**ハロヒドリンとから合成される。

アミノ 基を有する化合物の具体例としては、ジアミノジフェニルメタン、メタキシリレンジアミン、メタ キシリレンジアミン、メタアミノベンス・スクロン・1、3ージアミノメチルシクロペキサン、1、3ージアミノメチルシクロペキサン、1、3ージアミノン・カージアミン・ジアミン・ジアミン・ジアミン・ジアミン・ジアニリン・フェール・ジアニリン・メタアミノール・パラフェン・カールなどが挙げられる。

またアミド 店を有する化合物の具体例としては、フタルアミド、イソフタルアミド、テレフタルアミド、ベンズアミド、トルアミド、パラヒドロキシベンズアミド、ノターヒドロキシベンズア

るエポキシ樹脂 100~30重量%、1分千中に2個以下のエポキシ塩を有するエポキシ樹脂 0~70位替%からなるエポキシ樹脂。

- (b) アミノベンジルアミン類および労香族**ジアミ** ン類、
- (c) 三酸化アンチモン、ならびに
- (d) # 4.

を含むしてなることを特徴とする熱硬化性組成 物、である。

以下、発明の構成を作用と共に詳敬する。

本島明のエポキシ樹脂としては、たとえば次の ようなものが挙げられる。

(1) アミン系エポキシ樹脂

N-CH2-CH-CH2 落を有するエポキシ樹脂で、例えばN、N、N、N・F・ラグリシジルジアミノジフェニルメタン、メターN、N・ジグリンジルアミノフェニルグリンジルテレフタルアミドスとの如きアミノ茲やアミド茲を有する化合物と、エピクロルヒドリン、メチルエピクロルヒド

ミドなどが挙げられる。

これらのアミノ基またはアミド店を有する化合物において、アミノ基又はアミド店以外のヒドロキシル塩、カルボキシル塩、メルカブト店などのエピハロヒドリンと反応する店を有する場合。これらのエピハロヒドリンと反応する底の一部または金銀がエピハロヒドリンと反応し、エポキシ族で置換されていてもよい。

(II) フェノール系エポキシ樹脂

ビスフェノールAジダリシジルエーテル、エポトートYDCN-220(東都化成株式会社の商品)などのように、フェノール系化合物とエピハロヒドリンから合成することができる。

フェノール系化合物の具体例としては、フェノール、クレゾール、プチルフェノール、オクチルフェソール、ベンジルフェノール、クミルフェノール、ナフトール、ハイドロキノン、カテコール、レゾルシン、ビスフェノールA、ビスフェノールF、ビスフェノールスルホン、臭害化ビスフェノールA、ノボラック樹脂、クレゾールノボ

. . . .

## 特開昭61-81423(4)

ラック樹脂、テトラフェニルエタン、トリフェニ ルエタンなどが挙げられる。

#### ⑪ アルコール系エポキシ樹脂

トリメチロールプロパントリグリシジルエーテル、ネオペンチルグリコールジグリシジルエーテルなどのように、アルコール系化合物とエピハロ ヒドリンから合成することができる。

アルコール系化合物の具体例としては、ブチルフルコール、2~エチルヘキシルアルコール、ジェチレングリコール、ジェチレングリコール、ドリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、コート・リートン・グリーと、ガリーン・ガリコール・ボリン・ボリテングリコール・ボリン・ボリン・バックロール・ボリン・エチレンドシュールス・エチレンオール、ピスフェノールス・エチレンオール、ピスフェノールス・エチレンオール、

酸、テレフタル酸、テトラヒドロフタル酸、メチルテトラヒドロフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、ヘキサヒドロフタル酸、ヘット酸、ナジック酸、マレイン酸、ファール酸、トリメリット酸、ベンゼンテトラカルボン酸、ブタンテトラカルボン酸、ベンゾフェノンテトラカルボン酸、5-(2、5-ジオキソテトラヒドロフリル)-3-メチルーンクロヘキセンー1、2-ジカルボン酸などの多価カルボン酸が挙げられる。

### M ウレタン系エポキシ樹脂

前記した多価アルコールとジイソシアナート、 およびグリッドールとから合成することができる。 ジイソンアナートの具体例としてはトリレンジ イソンアナート、ジフェニルメタンー4、4 ´ー ジイソシアナート、ヘキサメチレンジイソシア ナート、イソホロンジイソシアナート、キシリレ ンジイソシアナート、ナフタリンジイソシアナートなどが挙げられる。

## 綱 その他のエポキシ樹脂

トリスエポキプロピルイソシアスレート、 グリ

付加物、ビスフェノールA・プロピレンオキシド 付加物などの多価アルコール、及びこれら多価ア ルコールと多価カルボン酸から作られるポリエス テルポリオールなどが挙げられる。

# 30 不飽和化合物のエポキシ化物

シクロペンタジェンジェポキシド、エポキシ化 大豆油、エポキシ化ポリブタジェン、ビニルシク ロヘキセンジェポキシド、スチレンオキシド、ユ ニオンカーバイド社の商品名BRL-4221、BR L-4234、BRL-4298などで知られる不飽和化 合物のエポキシ化物などが挙げられる。

#### 🕅 グリンジルエステル系エポキシ樹脂

安息香酸グリンジルエステル、テトラヒドロフタル酸ジグリンジルエステルなどのように、カルボン酸とエピハロヒドリンから合成することができる。

カルボン酸の具体例としては、安息香酸、パラオキシ安息香酸、ブチル安息香酸、などのモノカルボン酸、アジピン酸、セバチン酸、ドデカンジカルボン酸、ダイマー酸、フタル酸、イソフタル

シジル (メタ) アクリレート共成合体、さらに前記したエポキシ樹脂のジイソシアナート、ジカルボン酸、 多価フェノールなどによる変性樹脂などが挙げられる。

なお、硬化速度と耐熱性の点からは、3個以上のエポキシ基を有するエポキシ樹脂が特に好ましく、エポキシ樹脂の種別としては、アミン系エポキシ樹脂及び、フェノール系エポキシ樹脂が特に好ましい。

本発明においては、エポキシ樹脂は単独で、又は2種以上混合して用いることができる。

以上、本発明に用いられるエポキシ機関の具体 例を列挙したが、本発明の組成物においては、全 エポキシ機関中の 100~30低益%が、1分子中に 3 便以上のエポキシ結を有するエポキシ機関にな るようにしなければならない。もし3 便以上のエ ポキシ 益を有するエポキシ機耐量が30強量%未満 であれば、木発明の組成物の硬化速度が遅くなる だけでなく、硬化物の耐熱性が低下する。

本発明の組成物においては、エポキシ樹脂の硬

# 特開館61-81423 (5)

次にアミノベンジルアミン類と共にエポキシ樹 脳の硬化剤として用いる芳香族ジアミン鎖は次の 一般式で示される。

~ 50 重量部に対し芳香族ジアミン類 5~ 50 重量部、 好ましくは20~ 50 重量部を使用する。芳香族ジア ミンの混合割合が50重量部を超えると硬化速度が 低下するので好ましくない。

さらに上記混合剤合においては、混合物の触点が下がり常温で液体化し、エポキシ樹脂と反応させる場合に加熱溶融させる必要はなく作産性は向上すると共に、耐熱性が向上し、Tgが10~20でも上昇する。

本発明の組成物において前型エポキン樹脂と硬化剤の各成分の使用剤合は、エポキシ樹脂中のエポキシ甚1個に対し、アミノベンジルアミン類および芳香族ジアミン類中のアミノ基の水素が、適常 0.5~ 1.5、好ましくは 0.8~ 1.2例となるような割合で用いられる。

次に三酸化アンチモン(Sb, On)は、上記熱硬化性組成物に添加することにより、硬化物の耐熱 労化性が非常に向上する。その添加量は上記エポキシ樹脂 100重量部に対し 5~50重量部が對まし い。維加量が 5重単語未満であると効果の発現は R<sub>2</sub> NH<sub>2</sub> NH<sub>2</sub>

ただし、 R 1 、 R 2 、 R 3 は炭素数 1 ~ 5 個の阿一もしくは異なるアルキル基をさす。

たとえば、3、5ージェチルトルエンー2、4 ージアミン又は3、5ージェチルトルエンー2、 6ージアミンを単独又は混合して用いる。

又、R1がメチル第、R2、R3がエチル基なる化合物を80~90重量%、R1、R2がメチル基は、R3がメチル基なる化合物を40~10重量%組合して用いることができる。

芳香族ジアミン類は、そのもの単独ではエポキシ樹脂の硬化剤として用いても常温硬化性はなく、加熱しないと硬化しない。アミノベンジルアミン類との併用においてすぐれた常温硬化性を発揮する。

しかしてアミノベンジルアミン類と芳呑族ジア ミン類の混合比率は、アミノベンジルアミン類85

充分でなく、また50重量部を超えると接着強度が低下する。

本発明において、硬化物の報性を向上するためには、ゴムを混合するのがよい。ゴムとしては、たとえばアクリルエステル系、シリコーン系、共役ジェン系、オレフィン系、ポリエステル系、ウレタン系などがあるが、特に、アクリルエステル系、シリコーン系、共役ジェン系の重合体が許ましい。これらは単独で用いても、併用して用いてもよい。

アクリルエステル系ゴムとしては、たとえば特 開昭55-18053号、又は特朗昭55-21432号に開示さ れている。

又、シリコーン系ゴムとしては、たとえば特額 昭58-180821号に明示されている。

又、共役ジェン系ゴムとしては、たとえば、 1、3-ブタジェン、1、3-ペンタジェン、イソプレン、1、3-ヘキサジェン、クロロブレン、などのモノマーを重合又は共重合して製造することができ、市販品を使用することができる。

# 特開昭61-81423 (6)

ゴムの使用量は、エポキシ制船 100 面量額に対して、 5~40重量額、好ましくは12~35重量額である。

ゴムはエポキシ樹脂に溶解させてもよく、或い は分散していてもよい。又、エポキシ樹脂に溶解 させ、硬化時に粒子として折出させてもよい。 又エポキシ樹脂とのグラフト共取合体でもよい。

木免明の組成物には、硬化削および硬化促進剤としてキシリレンジアミン、イソホロンジアミン、イソホロンジアミン、1、3ーピスアミノメチルシクロヘキサン、ジアミノジフェニルメタン、ポリアミド樹脂、トリエチルアミン、グメチルアミノメチルフェノールなどのアミノ類や、フェノール、ケレブール、ニファ化ホウ素アミン塩などを、本発明の効果を扱わない限りにおいて一部併用することができる。

また啓媒、シラン系およびチタン系カップリング剤、 般料、有機および無機フィラー、可塑剤、 破状ゴム、揺変性付与剤、レベリング剤、消剤剤、

動的結弾性テストを行った。硬化物の耐熱性の目 安としてガラス伝移温度を求めたところ 175℃で あった。但し、ガラス転移温度はE\* (損失衆性 率)がピークとなる温度とした。以下、ガラス転 移温度はこの意味で用いるものとする。

#### 灾施例 2

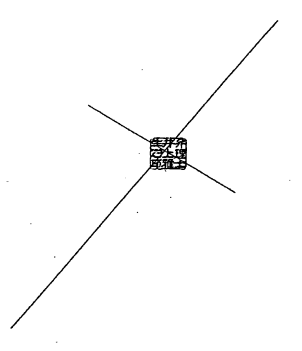
タール、非反応性稀釈剤、低分子量ポリマー、ガラス繊維、カーボン微線、金属機能、セラミック 緑雄などを添加して用いることもできる。

木免明の組成物は強料、接着剤、柱型、封止 剤、成形材、繊維・紙などの加工剤などに用いる ことができる。また木発明の組成物は通常 5~200 での条件で硬化させることができる。

以下に本発明を実施例によってさらに詳細に説明する。なお以下の各例における部、または%の表示は特に断わらないかぎり重量基準で示す。

メタアミノフェノールとエピクロルとドリンとから作られたアミン系エポキン樹脂(商品名エポトートYDM-120、東個化成(株)、主成分の1分子中のエポキン基は3個)82郎と、パラアミノベンジルアミン19部および3.5ージェチルトルエン2.4ージアミン5部とをよく福合して変温で放復したところ。170分後にはほぼ粘着性がなくなり硬化した。この硬化物を窓温で一週間放なした後、レオバイブロン試験機により硬化物の

ち、動的粘弾性テストによりガラス転移程度を求めた。 結果は表 1 にまとめた。



# 特開館61~ 81423 (フ)

			1				
14		<b>8</b> 4	43	(銀)		坦	蛛
<b>a</b>	H # 1	1-52=	ノドノダメ	13731	イエルイ	硬化時間	ガラス
, Т	Y H - 434	828	7	4 × × ×	ジアミン	€	記事 (2) (3)
_	100	0	10.7	10.7	5.3	130	215
2	90	20	8.6	9.6	4.8	140	210
3	80	9	9.0	9.6	1.5	170	200
4	01	80	8.3	8.3	1.2	210	188
5	20	80	7.4	7.6	3.7	300	149
8	0	100	8.8	8.9	3.4	540	129
7	80	20	23	0	0	200	181
8	40	60	5.61	0	0	010	184

エポキシ基は2個) 15部、およびメタアミノベンジルアミン 13.1部と 3.5 - ジエチルトルエン2.4 - ジアミン 8.7部とを実施例 1 と同様にして硬化時間、ガラス転移温度を求めた。硬化時間は 170分、ガラス転移温度は 188℃であった。実施例 5

エピコート1031を40部、ピニルシクロヘキセンジェポキシド7部、エポトートYH-434 53部、メクアミノベンジルアミン12.1部、パラアミノベンジルアミン 8.5部、および 3 . 5 - ジエチルトルエン 2 . 4 - ジアミン 7.5部を実施例 1 と同様にして硬化時間、ガラス転移温度を求めた。硬化時間は 130分、ガラス転移温度は 208でであった。 定額例 8

次の組成で実施例1と何様の実験を行った。

4 3 AB

ビニルシクロヘキセンジェポキシド 5盤

アミノベンジルアミン

8.923

/ o - A B A

2.8%

m - A B A

48.3%

#### 実施例3

フェノールノボラック樹脂とエピクロルヒドリンとから作られるフェノール系エポキン樹脂(商品名、エピコート 154、油化シェルエポキン(株)、主成分の1分子中のエポキン基は3個)80部、ピスフェノールドジグリンジルエーテル(主成分の1分子中のエポキン基は2個)20部、およびメタアミノベンジルアミン 2.5モルとエチレングリコールジグリンジルエーテル1モルを80で29間反応させて得られたアダクト体19.8部と3、5ージエチルトルエン2、4ージアミン8.5部を実施例1と同様にして硬化時間、ガラス転移固度を求めた。硬化時間は230分、ガラス転移固度は182でであった。

#### 实施例 4

テトラフェニルエタンとエピクロルヒドリンとから作られたフェノール系エポキシ樹脂 (商品名、エピコート1031、油化シェルエポキシ(株)、(主成分の1分子中のエポキシ塔は4個) 85部、ビニルシクロヘキセンジエポキシド (1分子中の

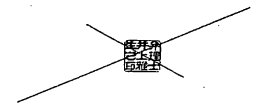
\p - A B A 48.5% /

3. 5 - ジェチルトルエン2、4 - ジアミン 85%と3、5 - ジェチルトルエン2、4 - ジ アミン5%との混合物 6.0%

硬化速度は 110分、ガラス転移程度は 195℃であった。

## 尖庞例 7

変施例 1 と阿及のエポキシ樹脂 および硬化剤 に、さらに三酸化アンチモン23 紙を添加してよく 混合し、 室温で放置したところ 170分後にはほぼ 粘着性がなくなり硬化した。その後空気中で 200 ℃に 長期間保ち、20℃における引張剪断強度 (JI SK68 50に 準拠)を測定し、熱劣化性を調べた。 結 果は 表 2 にまとめた。 被 着 体 は 冷間 圧延鎖板 (JI SG3141) SPCC - SD (1.8 m m m m) を用いた。



# 特開昭61~81423(8)

安 2

200 で保持期間 サンブル	0	10	30	30	150
三酸化アンチモン 未 派 加	188	1,10	135	108	110
三酸化アンチモン 23%	188	170	172	190	185

三酸化アンチモン添加のものは米添加のものに 比べて引張剪断強度の低下が少ない。

#### 突施例8

ゴム成分として、次のものを合成した。

フェノールノボラック樹脂とエピクロルヒドリンとから作られるフェノール系エポキシ樹脂 (商品名、エピコート 152、油化シェルエポキシ(株)、主成分の1分子中のエポキシ基は2個) 500部、アクリル酸 9部、トリエチルアミン 1部を加え、110℃まで昇駆させ、8時間反応させることにより、アクリル酸残器を導入したエポキン樹脂 508部を製した。

次にこれにブチルアクリレート 370部、アゾビスジメチルバレロニトリル 1部、アゾビスイソブ

#### 企明の効果

ź. .

以上群途したように、本発明の無硬化性組成物は、硬化速度が大でかつ耐熱性、耐熱労化性、耐勢整性にすぐれ、また硬化剤として使用するアミノベンジルアミンはエー、pー、混合物のまま利用できることから、経済的効果もきわめて大きい。

代 理 人 弁理士 非 上 瑋 生

チロニトリル 2部を加え、70℃で3時間と、更に 90℃で1時間重合反応を行なうことによって、エ ポキシ樹脂とアクリルエステル系とのグラフト型 合体を製した。(A1とする。)

次の組成で下記の実験を行なった。

エポトートYH- 434

43 28

ビニルシクロヘキセンジェポキシド

5 £3

3 **3 83** 

アミノペンジルアミン

13.8 🕮

(0-体 2.8%, 四-体 48.3%, p-体 48.5%)

3、5-ジェチルトルエン2、4-ジアミン
 2.7部

3、5-ジェチルトルエン2、6-ジアミン0.8部

JISK6855アイグット衝撃強度(試験片の材質 JISG4051-S10C)を測定したところ、12.0kg・ca /cm であった。一方、ゴムを含有しない実施例 6 の場合は 6.0kg・ca/cm で、衝撃強度の可成の向 上が絞められた。

# 手 統 洲 正 嫉

网和80年 7月30日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和58年特許顧訊201880号

2 . 発明の名称

热硬化性组成物

3.榊正をする者

な件との関係 特許出願人

住所 東京都千代田区置が関三丁目2番5号

名称 (312)三井東压化学株式会社

代表者 択 村 抬 夫

住病 東京都千代田区神田可町二丁目19番地4 - 上田ビル \_\_\_

氏名 (8477)弁理士 井 上 雅 電話 03(284)1031

5 . 相正の対象

明細書の発明の詳細な説明の個

- 日、初正の内容
- (1) 明都改第18以下から10行目の「ノチル」を「エ チル」と訂正する。

# (En. 7. 3

方式 (Tig) 審先